



ADRESÁT  
**+pharma arzneimittel gmbh**  
**Hafnerstraße 211**  
**8054 Graz**  
**Rakousko**

ADRESA PRO DORUČENÍ  
**Ing. Van Anh Balá**  
**+pharma Česká republika s.r.o.**  
**U Pergamenky 1522/2**  
**170 00 Praha 7**

Spisová zn.  
sukls338421/2018

Vyřizuje/linka  
Mgr. Anna Beránková / 774

Datum  
11. 12. 2019

## ROZHODNUTÍ

Státní ústav pro kontrolu léčiv se sídlem v Praze 10, Šrobárova 48 (dále jen „Ústav“), jako orgán příslušný k rozhodnutí podle § 13 odst. 2 písm. a) bodu 1 zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon o léčivech“), **rozhodl** v souladu s § 67 a násl. zákona č. 500/2004 Sb., správní řád, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „správní řád“), v řízení o registraci léčivého přípravku postupem vzájemného uznávání registrací členskými státy (dále jen „postup vzájemného uznávání“) vedeném podle § 26 a násl. a § 41 zákona o léčivech o žádosti o registraci léčivého přípravku podané dne **1. 10. 2018**

**+pharma arzneimittel gmbh, Hafnerstraße 211, 8054 Graz, Rakousko**

zastoupeným: **Ing. Van Anh Balá, Tejnická 1947/16, 100 00 Praha 10**

(dále jen „účastník řízení“)

t a k t o :

**1.**

**Ústav na základě postupu vzájemného uznávání vedeného pod č. DE/H/5980/001/DC registruje účastníku řízení jako držiteli rozhodnutí o registraci léčivý přípravek:**

název: **BUPROPION +PHARMA**

síla: **150MG**

léková forma: **tbl.ret.**

registrační číslo: **30/429/18-C**

**Ústav v souladu s § 39 odst. 2 zákona o léčivech stanovuje klasifikaci léčivého přípravku pro výdej tak, že výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis.**

**2.**

**Ústav ukládá v souladu s § 93e zákona o léčivech účastníku řízení jako držiteli rozhodnutí o registraci následující povinnosti:**

- Předkládat periodicky aktualizované zprávy o bezpečnosti léčivého přípravku v souladu s § 93d zákona o léčivech, a to v termínech, v jakých jsou tyto zprávy předkládány v referenčním členském státě.

**Rozhodnutí o registraci platí 5 let ode dne nabytí právní moci.**

### **O d ů v o d n ě n í**

Odůvodnění se v souladu s § 68 odst. 4 správního řádu neuvádí, neboť žádosti o registraci bylo plně vyhověno.

Současně s tímto rozhodnutím Ústav zasílá:

**Schválený souhrn údajů o léčivém přípravku** v souladu s § 32 odst. 1 zákona o léčivech

**Příbalovou informaci pro používání léčivého přípravku a zacházení s ním**

**Údaje uváděné na obalu léčivého přípravku**

**Identifikační list**, kde jsou uvedeny kódy, které Ústav přiděluje v souladu s § 32 odst. 5 zákona o léčivech.

### **P o u č e n í o o d v o l á n í**

Proti tomuto rozhodnutí je možno podat podle § 81 a násl. správního řádu u Ústavu odvolání, a to ve lhůtě 15 dnů ode dne jeho doručení. O odvolání rozhoduje Ministerstvo zdravotnictví ČR.

Otisk úředního razítka

MUDr. Tomáš Boráň  
ředitel sekce registrací